## DELPHION

RESERREA

ORDINOUS.

MEIDE DEURAUEN

Select

Tricking 701061 

Log Out Work Files Saved Searches My Account

Search: Quick/Number Boolean Advanced Der

# The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | File History | Other choices

Tools: Add to Work File: Create new Work

View: Expand Details | INPADOC | Jump to: Top

Go to: Derwent

Ema

Title:

EP0018515B1: Process for the preparation of chenodeoxycholic aci

intermediate products[German][French]

Present Title:

Norcholane derivs. from 3-keto-bis:norcholenol - useful as

intermediates for chenodeoxycholic acid [Derwent Record]

EP European Patent Office (EPO)

§ Kind:

B1 Patent i (See also: EP0018515A2, EP0018515A3)

Despreaux, Carl:

Narwid, Thomas Albert; Palleroni, Norberto J.; Uskokovic, Milan R.;

S'Assignee:

F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO. Aktiengesellschaft

Corporate Tree data: Roche HoldingLtd. (ROCHE); News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed:

**1982-10-27** / 1980-04-09

Application

EP1980000101893

Number: 

Advanced: C07J 9/00; C07J 31/00; C12P 33/06;

Core: C12P 33/00; more...

IPC-7: C07J 9/00; C07J 31/00; C12P 33/06;

Priority Number:

1979-04-12 **US1979000029420** 

[From equivalent <u>EP0018515A3</u>] **SDOAB** 

A multi-step synthesis of chenodeoxycholic acid from 3-ketobisnorcholenol, a compound readily obtained from the abundant plant sterol beta -sitosterol, is described. A key step in the synthesis is the stereoselective microbial introduction of the 7-alpha hydroxy

group into 3-keto-bisnorcholenol.

Attorney, Agent

Lederer, Franz, Dr. et al;

or Firm:

**FINPADOC** 

Show legal status actions

Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status:

Designated

AT BE CH DE FR GB IT LI NL

**Family:** 

Country:

PDF	<u>Publication</u>	Pub. Date	Filed	Title
<i>*</i>	<u>US4301246</u>	1981-11-17	1980-01-18	Process for chenodeoxycholic acid produ
				Process for chenodeoxycholic acid and intermediates therefore
図	JP56008399A2	1981-01-28	1980-04-11	KENODEOKISHIKOORUSANNOSEIZOF

迭	EP0018515B1	1982-10-27	1980-04-09	Process for the preparation of chenodeox acid and intermediate products		
差	EP0018515A3	1981-01-07	1980-04-09	Process for the preparation of chenodeox acid and intermediate products		
Æ	EP0018515A2	1980-11-12	1980-04-09	Process for the preparation of chenodeox acid and intermediate products		
	DE3060991C0	1982-12-02	Y .	PROCESS FOR THE PREPARATION OF CHENODEOXYCHOLIC ACID AND INTERMEDIATE PRODUCTS		
Ø	AT0001710E	1982-11-15	1980-04-09	VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VOI CHENODEOXYCHOLSAEURE UND ZWISCHENPRODUKTE DAZU.		
8	8 family members shown above					

Forward References:

Go to Result Set: Forward references (1)

PDF	Patent	Pub.Date	Inventor	Assignee	Title
基	<u>US6933383</u>	2005-08-23	Kinney; William A.	Corporation	Regioselective and stereosele oxidation of fused ring system the preparation of aminostero

♥Other Abstract Info:

CHEMABS 095(01)007603U







Nominate this for the Gallery...



THOMSON

Copyright © 1997-2006 The Thor

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U

### ⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特 許 出 願 公 開

# 公開特許公報(A)

昭56—8399

60 Int. Cl. 3 C 07 J 9/00 // C 12 P 33/06. 識別記号

**广内整理番号** 6408-4C 6712-4B

**國公開** 昭和56年(1981) 1 月28日 発明の数 審査請求 未請求

(全 14頁)

### **匈ケノデオキシコール酸の製造方法**

②特 … 顧 昭55—47936

願 昭55(1980)4月11日

優先権主張 301979年 4 月12日30米国(US)

@29420

⑦発 明 者 ガール・デスプリークス アメリカ合衆国ニユージヤージ

一一州シーダー・グローブ・ダニ エル・ドライブ23

**-トーマス・アルバート・ナーウ** イツド

アメリカ合衆国ニユージヤージ

一州ポムプトン・プレインズ・ ブルツクローン・ドライブ7

**ノーベルト・ジエイ・パレロニ** アメリカ合衆国ニユージャージ

一州ノース・コールドウエル・

ホワイト・オーク・ドライブ47

人 エフ・ホフマン - ラ・ロシュ・ の出 ウント・コンパニー・アクチエ

ンゲゼルシヤフト

スイス国バーセル・グレンツア

ヒエルシユトラーセ124-184 四代 理 人 弁理士 浅村皓 外4名

最終頁に続く

# 月細型の浄色(内容に変更なし)

ケノデオキシコール酸の製造方法

· (1) (·5 8 ) - 2 4 - 1 ルコラン ショールー23,23-ジカル 化付けことを整数とするケブデオキシコ

(3) 出発原料である(51)-24-ノルコラン - 3 a , 7 a - 9 x - \(\bullet - 2 3 , 2 3 - 9 x \dots \kappa \) ン酸は、(4) 3 ーケトーピスノルコレノールを Botryodiplodia theobromae IFO 6 4 6 9 , DEM 6 2 - 6 7 8 , DSM 6 2 - 6 7 9 ; Lasiodiplodia theobronse ATCC 2'8 5 7 0 ; Botryosphaeria -ribis ATCC 2 2 8 0 2 , B, berengerians ATCC 1 2 5 5 7 , B. rhodina CBS 3 7 4 , 5 4 , CBS 287.47 \$ LU CBS 306.58 から退ばれ る微生物をたけその酵素抽出脓によつてアαーヒ ドロキシル化してフαーヒドロキシーるーナトピ スノルコレノール化導き、同とのフィーヒドロキ

シー3ーケトピスノルコレノールをパラジウム放 縦の存在下に水栗新加して(5β)-7α,22 ージェドロキシー23,24-ピスノルコラン・ 5-オンに導き、四工程间の生成物をメチルまた はRニトリルスルホエルハライドから選ばれるス ルホニルハライドと反応させて、式

(式中工はメチルまたはDートリル る化合物を得、ついで図この工程図の生成物 ロン酸ジ C1-3 アルキルエステルナトリウム 塩と反応させて、式

(式中下は C<sub>1-3</sub> アルキルである)で示される化合物を得、四工程(四における生成物を化学還元剤で処理して式

(大中王は C<sub>1-3</sub> アルキルである)で示される化合物を得、例工程例における生成物を強塩蓄で加水分解して(5 8 ) - 2 4 - ノルコラン・3 a , 7 a - ジェール-2 3 , 2 3 - ジカルボン酸を得るか、 または(4)工程(1)の生成物を化学量元剤と反応させて式

(・\* は先に定義したと同じである)で示される化

3

24-ノルコラン-3 a,7 a-ジオール-23, 23-ジカルポン酸に導く方法により製造する特 ・ 許請求の範囲第1項記載の製造方法。

- (8) 又はpートリル、Tはメチルまたはエテル、 Rはアセチルである特許請求の範囲第2項記載の 無法方法
- (4) 7 α ヒドロキシル化の関には吸着剤を存在 させる特許請求の範囲第2項配載の製造方法。
- (B) 欧着剤はアクリル酸メデルエステルのポリマーでもつて最終機定 0.3 ないし 0.6 重量がで存在させ、3-ケトーピスノルコレノールは約 18/8 までの設定で存在させる特許請求の範囲第 4 項記、数の製造方法。
- (6) 7 α-ヒドロキシル化の間にはキレート剤を存在させる特許請求の範囲第2項記載の製造方法。
  (7) キレート剤は2,2'-ピリジルである特許請求の範囲第6項記載の製造方法。
- (8) (5 f) 2 4 ノルコラン- 3 d , 7 d -ジオール - 2 3 , 2 3 - ジカルボン酸。

(9) 式

特開昭56- 8399(2)

合物に導き、岡工福川の生成物をステロイド化学・ においてヒドロキン基の保護に常用されるアンル 化剤の 2 倍モル過剰以上と反応させて式

(エは先に定義したと同じであり、凡はアシルである)で示される化合物を得、囚工程四の生成物をマロン限び C1-5 アルキルエステルナトリウム 塩と反応させて式

(式中では C1-3 アルキルであり、 R は先に定義 したと同じである)で示される化合物を得。(7)工 程(1)の生成物を強塩基で加水分解して( 5 8 ) -

(式中Yは C<sub>I—5</sub> アルキルである)で示される化 今時

60 (5月)-24-ノルコラン-3 c, 7 c-ジォール-23, 23-ジカルボン酸ジメチルエ ステルである特許請求の範囲解9項記載の化合物。

(式中をは C<sub>1-5</sub> アルキルである)で示される化 合物。

時 (5g)-24-ノルコラン-3-オン-23,23-シカルボン酸シメチルエステルであ、

ć

る特許階次の範囲第11項記載の化合物。

OH CH20

(式中工はメチルまたはロートリルである)で示される化合物。

四(5 月)- 7 α-ヒドロキシー 2 2-〔(4 -メチルフエニル)スルホニルオキシ〕- 2 3 、 2 4-ピスノルコラン-3-オンa

(M) (5 f) - 7 d , 2 2 - ジヒドロキシー23 , 2 4 - ピスノルコラン - 3 - オン。 /

ゅ 7 α - ジヒドロキシー23,24 - ピスノルコール-4 - エン・3 - オン。

(m) 式

7

(式中Rはアンルであり、『は C<sub>1-5</sub> アルキルで ある)で示される化合物。

本発明は市販品を容易に入手できるβ-シトステロールを本技術分野でよく知られた方法によつ て微生物学的に分解して容易に得られる式

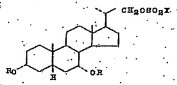
で示される5-ケトーピスノルコレノール(別名

特開昭56- 8399(3)

(式中工はメテルまたはロートリルである)で示される化合物。

四 22-【〔(4-メチルフェニル)スルホニル】オキン}-25,24-ピスノルコラン-3 α,7α-ジオールである特許請求の範囲第1.7 項配戦の化合物。

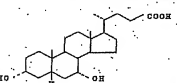
做· 太



(式中エはメチルまたはロートリルであり、Rは アンルである)で示される化合物。

8

2 2 - ヒドロキシー 2 5 , 2 4 - ピスノルコール - 4 - エンー 5 - オン)化合物に出発する。式



で示されるケノデオキシコール酸の能率的を合成 方法に関する。

本発明の一貫様は、(5 5) - 2 4 - ノルコラン- 3 α 、7。α - ジオール- 2 3 , 2 5 - ジカルボン限の熱脱炭酸によるケノデオキシコール酸の 製造方法である。

本発明の他の意様によれば、(5 8) - 2 4 - ノルコラン- 3 α , 7 α - ジオール - 2 3 , 2 3 - ジカルボン酸は以下の反応工程により 3 - ケトーピス- ノルコレノールから製造される。

(A) 3-ケトーピスノルコレノールを

Botryodiplodia theobronee IFO 6 4 6 9 ,
DBM 6 2 - 6 7 8 , DBM 6 2 - 6 7 9 ;

Botryospheeria ribis ATCC 2 8 5 7 0 ;

B. Devengerians ATCC 1 2 5 5 7 . B. rhodina CBB 3 7 4 . 5 4 . CBB 2 8 7 . 4 7 か L び CBB 3 0 6 . 5 8 よりなる軒から選ばれる優生物またはその酵素抽出液によつて7 αーヒドロキジル化する工程。

- (B) 7 α-ヒドロキシー3ーケトーピスノルコレノールをパラジウム酸酸の存在下に水素酸加して(5 β)-7 α,22-ジヒドロキシー25,24-ビスノルコラン-3-オンに導く工程。
- (C) 工程(B) の生成物をメテルまたはロートリルス ルホニルハライドから選ばれるスルホニルハラ イドと反応させて、武

(式中工はメチルまたはワートリルである)で

44

て (5 β) - 2 4 - ノルコラン - 3 α , 7 α - . ジォール - 2 3 , 2 3 - ジカルポン酸を得る工 毎、まかは

(G) 工程(C)の生成物を化学程元剤と反応させて式

(式中工社先に定義したと同じである)で示される化合物を製造する工程。

四 工程(のの生成物をステロイド化学においてヒドロキン部の保護に常用されるアシル化解の2 倍モル以上退剰と反応させて、式

(式中×は先に定義したと同じであり、Rはア

特開昭56-8399(4)

示される化合物を製造する工程。

(D) 工程(C) の生成物をマロン酸ジ C1-3 アルギル エステルのナトリウム塩と反応させて式

(式中をは C1-3 アルキルである)で示される 化合物を製造する工程。

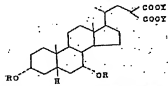
四 工程(D)にかける生成物を化学還元剤で処理して式

(式中では C<sub>1-3</sub> アルキルである)で示される 化合物を製造する工程。

(7) 工程(10)における生成物を強塩器で加水分解し

12

シルである)で示される化合物を製造する工程。
(I) 工程四の生成物をマロン酸シ.C1-3 アルギル、
エステルのナトリウム塩と反応させて、式



(式中 x は C<sub>1-8</sub> アルヤルであり、 R は先に定 関したと同じである)で示される化合物を製造 する工程、 コよび

(J) 工程(I)の生成物を強塩去で加水分解して(5 β)-24-ノルコラシー3α、7α-ジオー ル-25、23-ジカルボン酸を製造する工程 である。

本発明の第一の製造工程では、3ーケトービス ノルコレノールの7位を復生物によつてヒドロキ シル化し、式

он сн<sup>3</sup>он

で示される7 αーヒドロキシー3ーケトーピスノルコレノール(7 α,22-ジヒドロキシー25,24-ピスノルコールー4-エンー3-オン)を 銀造する。

各種基質化合物のフαーヒドロキシル化が可能であると報告されている41萬,92種,152菌株の培養養生物についてフαーヒドロキシル化を検討したが、予想に反して、わずか9種類のきわめて類似した後生物、Botryodiplodia
theobromae IFO 6 4:69, ATCC 2 8 5 7 0.
DBM 6 2 - 6 7 8, DB M 6 2 - 6 7 9;
Botryosphaeria ribis ATCC 2 2 8 0 2,
B. berengeriana ATCC 1 2 5 5 7, B. Thodina.
CBS 3 7 4.5 4, CBS 2 8 7.4 7 および CBS
3 0 6.5 8 のみが本発明に関するステロール基

の形で使用できる。培養液は適当なメジウム中に 数生物を接種して調製できる。培養メジウムには 炭素源、窒素源、無機塩および最生物の生育に適 当な他の栄養素を添加できる。炭素源はたとえば グルロース、スクロース、デキストリン、マンノ ース、デンプン、乳糖、グリセロール等、窒素源 はたとえばペプトン、肉抽出液、イースト抽出液、

質に対し所望の7α~よドロキシル化を行い得る

数生物は培養液、関系体またはその酵素抽出液

ことがわかつた。

有有機物質、磷酸塩、無機 アンモニウム塩等のような産業含有無機物質、無機塩はたとえばリン酸塩またはナトリウム、カリウム、マグネンウム、マンガン、鉄、銅幣のようなミネラルである。

コーンスティープ液、カゼイン等のような窒素含

本発明のこの工程に用いられる培養方法としては、深部培養、接近培養、静健培養等がある。しかしたがら、本発明に用いられる後生物は有気条件を要求するので、通気を促進する条件下に培養するのが好ましい。

15

1

発酵には常法を利用できる。 すなわち所庭の後生物をエグミン培地(以下に述べる発酵培地と同じ)中、 18ないし72時間、約15ないし35での温度で生育させることができる。発酵は通常の発酵メジウムに1ないし10重量4の栄養増殖

物を装置して開始させる。発酵条件は種の生育に用いたと同一でよい。18ないし96時間の影類期ののちに、蒸質のピスノルコレノールを好きしくは無水エチノール中部散として、あるいは0.1 チッイーン80(ポリオキシエチレンソルピチンをリート)中超音波調製剤液として加える。発酵は基質添加後120時間まで行われる。最後な発酵メジウムは以下の物質またはその倍量を引みるととにより得られる。すなわち、エグミン(Edamin、Sheffield Chemical Co.)、ラクトアルデミンの酵素消化物20g、コーンスティーデ液3g、デキズトロース50gに水を加えた反射を登16とする。メジウムの出は波菌たとえばオートクレーピングの前に約4ないし7好ましくは約5.0に調整する。

発酵メジウムからの所望のフィーヒドロキシー 3ーケトーピスノルコレノール生成物の単離は本 技術分野においてよく知られた方法を用いて容易 に実拍できる。すなわち、収穫金培養被を非混和 性有機溶媒たとえば好ましくは酢酸エチルによつ

特別昭56-8399(6)

キシーるーケトーピスノルコレノールを次に接触 水素添加して、式

で示される(5月)-7 c , 22-ジヒドロキシ -23,24-ビスノルコラン-3-オンを製造 する。

この水素が加に適した触媒は好ましくは固体交 特体につけたパラジウム、好ましくは5多パラジ ウム無である。この反応は非水性極性溶媒たとえ はジメテルホルムアミド中、約0ないし50℃好 ましくはほ程園園、常田で突摘される。生成物の 単離は上述の発酵散からの場合と同様に、すなわ ちジリカゲル60を用いたゲルクロマトグラフィー・シェび結晶化に行われる。

式 N の触和生成物を次化 P − トリルまたはメチルスルホニルハライドと 7 B ないし0 ℃好ましぐ

20

て抽出する。裕謀可辞性フラクションを次にゲルクロマトグラフィーたとえばシリカゲルロー6日を用い、ついで結晶化して精製する。

さらに発酵液からの所望の生成物の収率を向上させるために多くの操作を採用できることも明らかにされた。たとえば2・2′ージピリジルのようなキレート剤の長軽強度 0.5 × 1 0<sup>-4</sup> ¥ ないし 0.7 5 × 1 0<sup>-3</sup> M の添加、 ゲルコースまたはスクロース芸質の教料機度約5 %の添加、 芸質が加速である。 発酵メジウムに設着剤を添加することにより、 さらに高い収率が達成できる。 たとえばアンパーライト (Amberlite) エ A D 7 (Roam & Hass Co.). アクリル酸メチルエステル

( Rohm & Haas Co.). ブタリル酸メチルエステルポリマーのような重合樹脂吸着剤を、蒸質液度的18/8までの発酵メジウムに0.3~0.6 重量が微度で加えると、収率が改善される。吸着剤機関約0.6 重量がで最善の収率改善が連成できる。

上配発酵操作によつて製造される7 α-ヒドロ

19

は-10°のほ废で反応させる。反応は蛮衆含有有機群群なとえばピリジン中で行うのが復判である。この反応の好きしい反応剤はコートルエンスルホニルクロライドである。この反応で得られた生成物は上述の化合物について述べたと同じ方法で単離できる。生成物は次式で表すことができる。

(式中エはメテルまたはアートリル、好ましくは アートリルである)

大 V の化合物の好主しい例は (5 1) - 7 c - ヒドロキシー 2 2 - ( (4 - メチルフエニル) スルホニルオキシ) - 2 5 , 2 4 - ピスノルコラン - 3 - オンである。

本発明の次の工程では、式 V の化合物をマロン 環ジ C1-5 アルキルエステルのナトリウム塩好ま しくはマロン酸ジメテルエステルのナトリウム塩 と、たとえばジメテルホルムアミドのような極性 非水溶鉄中、0ないし100で好支しくは約50 でにおいて、優気を除いた不活性雰囲気下と反応 させる。マロン酸ジC1-B アルキルエステルのナ トリウム塩はジメテルホルムアミド中マロン酸エ ステルに水業化ナトリウムの溶液を加えることに より in pivuで調製できる。目的生成物の単離は 前述の操作と同様にして行う。得られた生成物は 次の構造を有する。

(式中¥はC1−3 アルキル、好ましくはメチルで ある。

式 N の化合物の好ましい例は(5月)-24-ノルコラン-7g-オール・3-オン-23, 23-ジカルポン酸ジメチルエステルである。 式 N の化合物を次に、式

(式中工は C<sub>1-3</sub> Tルキル、好ましくはメチルである)で示される相当する 3 - ヒドロキン化合物に還元する。

式 間 の 化 合 物 の 好 ま しい 例 柱 (5 月) - 2 4 - ノルコラン - 3 α ,7 α - ジオール - 2 5 ,2 5 - ジカルボン酸 ジメチルエステルである。

との避元操作は通常の化学を元刻たとえば水楽 化ホウ素ナトリウムを用い、含水 C1-5 アルカノ ール溶媒たとえば959エタノール中、 C ないし 5 C O 好ましくは室盤、常田で実施される。反応 生成物は、反応混合物を酸性にし、ハロゲン化炭 化水素溶媒たとえばワクロロエタンで抽出して単 離する。溶媒を除去すると粗生成物が得られ、こ れをさらに精製することなくそのまま次工稿に使 用できる。

23

7 8 ℃ないし宣観、好ましく仕約 - 1.0 ℃にかいて、不活性有機溶媒たとえば環状エーテル好ましくはテトタヒドロフラン中、不活性雰囲気下、処理して、式

(式中×は先に定義したと同じである)で示される

るサオールが生成する。

式 N の化合物 の 好ま しい 例は 2 , 2 - ( ( 4 - メチルフエニルスルホニル) オキン ) - 2 3 , 2 4 - ピスノルコラン - 3 a , 7 a - ジオールである。

次工程では式取の化合物をステロイド化学にかいてヒドロキシ保護券として慣用されているアンル化剤の2倍モル以上の過剰と反応させ、相当するジアンル化合物に導く。適当なアンル化剤としては C2-5 低級アルカン酸の無水物、好きしくは

25

新聞部56~ 8399(7)

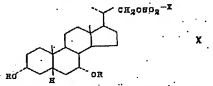
式間のジォールを次に強塩蓄たとえば水酸化パリウムの存在下に透流して加水分解し、 英処理後 験性にすると、式

で示されるシカルポン酸、 (5 g) - 2 4 - ノルコランー 3 a , 7 a - ジォール - 2 5 . 2 5 - ジカルポン酸が得られる。

本発明のこの想機の最終工程は式幅のジカルポン関の脱炭酸である。式幅の化合物を不活性雰囲気下、約190-205℃の温度に加熱して、所選の最終生成物、上記式「のケノデオキシコール関が得られる。

本発明方法の別の類様によれば、式 V の化合物 を水素化リチウムアルミニウムアルコキサイドの ような化学遅元剤、好ましくは水素化リチウムア ルミニウムトリーセーナトキサイドにより、約-

24



(式中×は先に定義したと同じであり、Rはアシ ルである)

式 X の化合物の好ましい例は 2 2 - { [ ( 4 - メチルフエニル ) スルホニル ] オキシ | - 2 3 , レ 2 4 - ピスノルコラン - 3 α , 7 α - ジオール - 5 , 7 - ジアセテートである。

式 X のジェシル化合物を表にマロン酸ジ C1-3 アルキルエステルのナトリウム塩、好ましくはマロン酸ジェチルエステルのナトリウム塩と、 化合物 Y の化合物 Y への変換の場合と全く同様に反応させて、式

. 26

•

(式中R および Y は先に定議したと同じである) で示される化合物を製造する。

式 N の 化 合物 の 好 ま しい 例 は 3 α , 7 α - (ジ アセト キシ) - 2 4 - ノルコラン - 2 3 , 2 3 -ジカルポン酸ジエチルエステルである。

式 X の化合物を上述の式 個のジカルボン酸 に変換する工程は、 強塩蓄たとえば T ルカリ 金鶴水像 化物 群 液 好ましくは 水像 化カリウムに より、 加熱 下好ましくは 遠流 温度 で加水分解する ことに より 行われる。 この 反応 は、 1 種 または 2 種以上の 低級 T ルカノール たとえば メタノール、 インプロパノール または その 混合物 のよう 左 脊 様 を 用いて 行りことが できる A

本発明の方法および中間体化ついて以下の実施例によりさらに詳細に説明する。

27

に指示のない限り、発酵段階にも同じ条件を採用した。48時間インキュペーション後、3-ケトーピスノルコレノール(3-EC)を3Aエタノール溶液、または超音放処理(Broneon Sonifier Coll Disruptor 200)で調製したツイーン80(Atlas Chemical Industries)0.1 多溶液中5多層潤液として加えた。基質設加後120時間までインキュペーションを続けた。

3 2 属から7 5 福の笛、5 属から6 種の放線店、かよび3 属から2 種のグラム陰性菌、1 属から3 種のグラム陽性菌(計15 2 培養)について、3 ーエ C の7 α ー 0 日 ー 3 ー エ C への変換能を試験した。このスクリーニングの結果、わずか7 培養で所望の変換能が認められた。同じ異でも、基質に場合によっては同じ種に属する菌株でも、基質に、所望の変換を行い得るかどうかは一定しなかつた(表1)。

93 1

(5β)-7α,22-ジヒドロキシ-23, 24-ピスノルコール-4-エン-3-オン(7 α-0 H-3-KC)

発酵操作 培養は以下のメジウムにより維持し た。細菌、グルコース栄養寒天培地;菌、Babourand Destrose 泰天培地(BD)(Difco);放 線菌、デンプンーカゼイン寮天培地。増殖接種物 は Sabourand Dextrose ディョン ( Difco ) また は発摩段階で使つたメジウム中で阿契した。後者 の組成は、エグミン ( Edamin : Sheffield Chemical Co.) 208、コーンスティーナ液3g、 デャストロース508で、蒸費水で最終容量1.6 とした。出はオートクレープでの数数前に HC&で 5.0 に何整した。発酵はモれぞれ、メジゥム50 および100叫を含む250または500ポエル レンマイヤーフタスコ中で実施した。フラスコに 接種メジウム中、250 RPM ロータリーシエーカ - (離心率5 cm)上28°0で72時間生育させた 培養液から栄養増殖物(5g)を擬積した。とく

	•	•
培 獎 徵 生 物	由来コード・	7 a - OH - 3 - KC
Botrycdiplodia theobromae	IF06469	+
. ,	DBM62-678	+
	D S M 6 2 - 6 7 9	. +
Lasiodiplodia theobromes	•	
(Botryodiplodia theobromes)	ATCC28570	+
Laciodiplodia theobromae		•.
(Diplodia theobromes)	ATCC9055	O
Lasicdiplodia theobromas		
(Diplodia theobromae)	ATCC10936	O .
Lasiddiplodia theobromas		
(Botryodiplodia theobromae)	ATCC16931	. 0
Lasiodiplodia theobronae		
(Botryodiplodia theobromse)	ATCC26123	. 0
Diplodia natalensis	ATCC9055	ο.
Diplodia Zeas	986983	a.
Sotryodiplodia malorum	CBB134.50	D
Botrycephaeria ribis	ATCC22802	.+ -
berengeriana	ATCC12557	+
rhodina	CB# 3 7 4.5 4	+
*	CBB 287:47	" +
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	C B G Z O 6.5 8	+
corticis_	ATCC22927	D

30

Botxyodiplodia theobromes IFO 6 4 6 9 についての振気培養実験から、キレート剤 2・2′ージピリシルを 0.5 × 1 0<sup>-4</sup> ないし 0.7 5 × 1 0<sup>-3</sup> M 教養族の範囲で添加すると生成物の収率を増加できるととが明らかになかつた。

発酵液に吸着剤を動加すると、もつとも著しい 収率の改良が達成された。<u>Botryodiplodia</u> thecoromse IFO6469株の発酵液にアンパーライト×AD-7、0.3~0.6 がを添加すると7α-0B-3-×Cの収率の増加がみられた。2の生成物の増加は3-×C濃度18/6までで認められ、これ以上高い蒸質濃度ではエAD-7の効果はなかつた。同様に×AD-7を0.6 がを越えて加えてもそれ以上収率が上昇するととはなかった。使用前に×AD-7樹脂をアセトン中で2.5時間遺流し、ついて痕跡のアセトンおよび色が消失するまでくり返し蒸留水で洗浄し、40℃で乾燥した。

基本的発酵操作にわずかの改良を加えて;
Lapsiodiplodia theobromae 培養液を用いて3K C O 7 α-ヒドロキシル化を行つた。発酵液の
B P L C 分析から、この微生物は収率25多、残存差質22多という結果を示した。

特開報56- ·8399 (10)

6一致した。

分析:とくに指示のたい限り、3~mcゃよび 7.α-0 Η-3-Ε C の定量分析は存層クロマド グラフィー(TIC)によつた。分析は発酵サン· プルの酢酸エテル抽出液について実施した。抽出 液を40℃で蒸発乾固し、はじめのサンプル容量 の10分の1以下の3 Aエタノールに再降解した。 クロマトグラフィーはシリカゲル Fas4 TLC板 ( E. Marck, Darmstadt,Germany ) で行い、酢酸 エチルで展開した。展開板を風乾し、スポットを 短波長紫外線(254 nm) で破解した。 差質を よび生成物のとのT L C 来におけるRt 値はそれ ぞれ 0.7 5 かよび 0.3 6 でもつた。 0.3 6 より小 さい Rt 値を示す少量の生成物がクロマトグラム 上に認められたが、これを所望の生成物から分離 するには同一部族系での長期をくり返すことが有 効でもつた。

スポット中の物質の定量分析は、板からスポットの質域を注意深くかき取り、試験管にとつて、。 一夜3 A エタノール 5 叫で溶出した。溶場液の吸

34

33

先度を Gilford 2 5 0 比色計で制定し、この値を 3 - x C かよび 7 a - 0 B - 3 - x C 標品の既知。 量のクロマトグラフィーによつて得られた標準曲線と比較した。 T L C の結果はスポットの整光を 制定しても定量できた( Zeise T L C スペクトロ・フォトメーター、 P M Q B )。

高圧液体クロマトグラフィー( B.P.L.C )分析は、メチレンクロライド中 2 0 ダジオキサンで展開したシリカゲル( B.R.-I.-10 )カラム上で 突綯した。カラムは 2 5 4 nm 検出器でモニター した。

例 2

(5β)-7α.22-ジェドロキシ-25, 24-ピスノルコラン-3-オン

プα、22-ジヒドロキシ-23、24-ピス ノルコール-4-エン-3-オン1.928 (0.0055モル)を新たに蒸留した乾燥ジメテルホル2アミド25駅に潜解し、この搭弦に55パラジウム無0.198を加えた。この懸濁液を水乗下、室盤で5.5時間提择した。水来の吸収は

1.0 8 昭 (理論量 1 2 4 配)で止きつた。 触媒を 戸去し、酢酸エチル200md で洗浄した。戸液を 水1 l 中に注ぎ、酢酸エチル5×250㎡で抽出 した(乳化を防止するため飽和食塩水を転加)。 酢酸エチル抽出放を合し、水5×250mg、つい、 で飽和食塩水2×250mで洗浄した。酢酸エチ ル精液を保険ナトリウムで乾燥し、真空中で蒸発 させると、祖(5月)一7a,22一只ヒドロキ シー 2 3 , 2 4° - ピスノルコラン - 8 - オン2.13 : タが得られた。全生成物を1508のシリカゲル 60上クロマトグラフィーに付し、酢酸エテルで 容出した。生成物フラクション1.7gを300g のシリカゲル6日上再クロマトグラフィーに付い 酢酸エチル/メチレンクロライド(2:1)混合 溶磁で溶出すると、(5月)-7年,22-ジヒ ドロキシー23 ,24 - ピスブルコランー3 - オ ン1.298(67%)が得られた。分析サンプル は酢酸エチルから再結晶した。酸点132-133 0,  $[4]_{D}^{25} = +15.4 ( C 1.0 1 , CEC<math>\ell_{3}$  ), CRRHSe 03. として計算値 C 7 5.8 2、 H 1 0:4 1、

E

分析館 C 7 6.1 D 、 H 1 0.6 9 。 例 3

(5β) - 7α - ヒドロキシ - 22 - (((4) - メチルフエニル) スルホニル) オキシ } - 23. 24 - ピスノルコラン - 3 - オン

(5 8) - 7 α . 2 2 - ジェドロキシー 2 3 . 2 4 - ピスノルコランー 3 - オン 1.0 8 (0.0 0 2 8 6 モル)を - 1 0 ℃に冷却した無水ピリジン 2 0 配に溶解した液に P - トルエンスルホニルクロライド 2.1 8 8 (0.0 1 1 4 モル)を加えた。この溶液を - 1 0 ℃で1時間撹拌し、ついて冷蔵摩に一夜放置した。反応混合物を次に0.2 5 8 重放酸ナトリウム溶液 4 0 0 配中に注ぎ酢酸エチル 4 × 1 0 0 配で抽出した。酢酸エチル 4 × 1 0 0 配で抽出した。酢酸エチル 1 0 0 配次洗浄し、最後に中性になるまで水洗した。鞣酸大トリウムで乾燥したのち、酢酸エチル 春液蒸蒸

37

発させ、得られた粗生成物 7.5 48を1508の

シリカかル60上カラムクロマトゲラフィーによ

· (5β)-24-ノルコラン-3α,7α-ジ オール-23,23-ジカルポン酸ジメチルエス テル

(5 月) - 2 4 - ノルコラン- 3 - オン- 23. 2 3 - ジカルボン鍛ジメテルエステル 0.1 9 5 月 (0.0 0 0 4 2 モル) の 9 5 チエタノール 1 2 畔 溶液に、盆温、 アルゴン雰囲気下、水寒化ホウ条 特開昭56- 8399(11)

例 4

. (5β)-24-ノルコラン-7.α-オール-3-オン-23,23-ジカルポン酸メチルエス ナル

室温、アルゴン雰囲気下、乾燥ジメデルホルムアミド 3 mlに 5 7 が水素化ナトリウ 6 3 0 平 (0.0 0 0 7 モル)、ついでマロン酸ジメデルエステル 0.0 6 6 8 (0.0 0 0 5 モル)のジメテルホルムアミド 1 ml 溶液を加えた。 1.5 時間 4 0 ー 5 0 でで操件したのち、(5 8 ) - 7 α - ヒドロキシー 2 2 - (( 4 - メテルフエニル) スルホ

3B,

ナトリウム 0.0 2 5 8 (0.0 0 0 6 3 モル)を加えた。反応混合物を 2 時間提择し、ついで 1 K 複酸 4 邮を含む水 5 0 邮中に注いだ。この水溶液をジクロロメタンで抽出し、抽出液を合して健康ナトリウムで乾燥し、蒸発させると観配粗ジオール 0.1 9 5 8 が得られた。

#16

(58)-24-ノルコラン-3な、7なージ オール-23、23-ジカルポン酸

租(5月)-24-ノルコラン-3 q,7 q-シェール-23,23-ジカルボン酸ジメデルエステル 0.1959のエメノール 5 配溶液に水 2 配 で水酸化パリウム 0.80 g を加えた。 この溶液を 3 時間 遺液 加熱 し、室温 に冷却し、ついて 1 単塩酸を加えて酸性にした。 ジクロロメダンで抗出、乾燥、溶媒を蒸発させると(5月)-24-ノルコラン-3 q、7 q - ジェール-23,23

例 7.

ケノザオキシコール説

1時間156- 8399(12)

アルゴン雰囲気下、丸底フラスコ中で(5月)
-24-ノルコラン-3 α、7 α-ジォールー
23、23-ジカルボン酸 0.135g(0.00031
モル)を190-205℃に10分間加熱した。
気体の発生が認められた。冷却後、残留物を10
gのシリカゲル60上クロマトグラフィーに付し
酢酸エチル中10 メエタノールで溶出するとケノ
デオキンコール酸がガラス状物質として得られた。
T.OC 本上び BMR は領品と一致した。

. <del>91</del> 8

(5月)-7α-ヒドロキシ-22-([(4 ーメチルフエニル)スルホニル)オキシ)<sup>7</sup>-23, 24-ピスノルコラン-3-オン0.3508 (0.00069モル)を乾燥テトラヒドロフラン 10叫にとり、アルゴン雰囲気下、-100に冷 却し、水寒化リチウムアルミニウムトリーセーナ トキサイド0.3918(0.00138モル)の乾

41

7 α - ジォールー3 , 7 - ジアセテート

22-{((4-メチルスエニル)スルホニル) オキシー - 2.3 , 2 4 - ピスノルコラン - 3 a , .7 a - y x - ~ 0.2 9 0 8 ( 0.0 0 0 4 9 = ~ ) 無水酢酸 0.6 ml ( 0.0 0 6 4 モル ) 、乾燥ビリジ  $\nu = 0.6 \text{ ml} (0.0074 \pm \nu), 4 - 9 \times + \nu = 1$ ノピリジン 0.0 0 3 8 ( 0.0 0 0 0 2 5 モル ) お よび乾燥トルエン1日間の混合物を一夜。アルゴ . ン雰囲気下に提择した。この混合物を0.5 H 塩酸 50㎡で酸性にし、酢酸エチル3×20㎡で抽出 した。酢酸エチル抽出液を中性になるまで水洗し ついて無水磁酸ナトリウムで乾燥した。混合物を 伊遇し、蔣牒を真望中で除去すると粗生成物 0.3718が得られた。これをメタノールから再 拍品すると、2·2~(((4~メチルフェニル.) スルホニル)オキシト-23,24-ピスノルコ ランーるは、7 ロージオールる、7 ージアモテー トの第一の結晶 0.2 5 7 7 8 ( 7 6 季 ) が得られ た。母被を凝発させると生成物 0.0 658 (19 が)と得られ、『ふじによる純変は95%以上で

嫌テトラヒドロフラン 5 ml 溶液を滴加した。1.5 時間後、1日塩酸2mを加えて反応を止めた。テ トラヒドロフランを真空中で除去した。残留物を 水50×1にとり、酢酸エチル3×40×1で抽出し た。酢酸エチル抽出液を含して中性になるまで水 洗し、無水礫震ナトリウム上で乾燥した。混合物 を伊遏し、溶媒を真理中で除去すると、租生成物 0.3748が得られた。これを378のシリカゲ ル 6 日上クロマトグラフィーに付し、酢酸エチル で溶出すると、22-{[(4.-メチルフエニル) スルホニル]オキシー-23,24-ピスノルコ 9ν-5α,7α-ジオール D.29 O g (88≰) が得られた。分析サンプルはインプロパノール! 水から再結晶した。 融点 8 7 - 8 9 ℃、 [α]<sub>n</sub><sup>25</sup>= + 8.2 5 ( c , 0:9 9 3 3 , cHc $\ell_3$  ),  $c_{29}H_{44}o_58$ として計算値でも9.0 1、 18.7 9、 16.3 5、 分析低C 6 9.2 1、 B 8.8 8、 B 6.0 7。

#19

42

ある。分析サンプルはメタノールから再結晶した。 融点 1 7 4 - 1 7 5  $^{\circ}$ 0、 $(\alpha)_{D}^{25}$  = + 7.4 1 ( c . 0.8 7 6 B;  $CMC^{\ell}S$  )、 $CSSM_{48}O_{7}B$  として計算値 c 6 7.3 2、 B 8.2 2、 分析値 c 6 7.3 4、 B

例10

 5 a , 7 a - ( ジアセト キシ ) - 2 4 - ノルコ

 ラン-23,23-ジカルボン康ジエナルエステ

水素化ナトリウム5 0 労油圏 満被 0.2 6.4 8
(0.0 0 5 5 モル)を ブルゴン雰囲気下、乾燥ペンタン3 × 3 × で洗浄した。 ついで乾燥トルエン5 × を加えた。 マロン酸ジエチルエステル1 0 5 6 8 (0.0 0 6 6 モル)の乾燥トルエン5 × 畜液を 情加し、 ついで避税加熱して、 22 - { ((4 - メチルフエニル)スルホニル)オキシ} - 23 . 24 - ピスノルコラン- 3 α , 7 α - ジオール 3 . 7 - ジアセテートの乾燥トルエン1 0 × 溶液を 前加した。 この混合物を 2 0 時間量ת加熱した。 さらにマロン酸ジエチルエステル 0.4 9 8

19開昭56- 8399(13)

メダノール 3 xx 、イソプロパノール 5 xx および 水酸化カリウム 0.7 7 9 g ( 0.0 1 3 9 モル)の 溶液に 3 α、7 αー ( ジアセトキシ)ー 2 4ーノルコランー 2 5 .2 3ージカルボン酸ジェテルエステル 0.3 5 0 g ( 0.0 0 0 6 モル)を加えた。 この混合物をアルゴン雰囲気下に 4 時間 避流加熱し、ついて室温で一夜提拌した。アルコール溶鉄を真空中で除去し、混合物を水 5 0 xx 中に注ぎ、ジエテルエーテル 3 × 2 5 xx で洗浄した。水層を 酸性にし、沈殿を吸引 戸退して 終めた。 祖 2 般 で 0.2 5 2 g ( 9 6 g ) が 得られた。 敵 点 2 0.5 ℃ ( 分解 )。 これは さらに精製することなくそのまま次 郊工程に用いた。

1 字列路

### 例 1 2

### ケノヂオキシコール酸

3 α , 7 α - ジェドロキシ - 2 4 - ノルコラン - 2 3 , 2 3 - ジカルポン酸 0.1 2 5 8 · (0.0 0 0 0 2 8 モル)、キシレン 5 3 および乾燥ビリジン 1 3 の 3 合物 を 1 時間 産廃加熱 した。 3 合物 を 冷却 し、 溶媒を 真空中で除去し、 3 貨物を

46

9911

3 α , 7 α - ジェドロキシ - 2 4 - ノルコラン- 2 3 , 2 3 - ジカルポン酸

(0.003モル)および洗浄(ペンタン)水素化・

ナトリウム 0.0 5 0 8 ( 0.0 0 1 モル)を加え、

混合物を避流加熱した。5時間後、冷混合物を水

100m中に注ぎ、酢酸エテル3×60mで抽出

1.た。酢酸エチル抽出液を合し、中性になるまで

水洗し、無水磷酸ナトリウムで乾燥した。海合物

1.1148が得られた。これを1008のシリカ

クロティド/酢酸エテル(9:1)で溶出すると

3 a , 7 a - ( b T + 1 + 5 ) - 2 4 - 1 n = 5

ン-23,23-ジカルポン酸ジエチルエステル

0.8498(76分)が得られた。分析サンプル

はメタノール/水から再結晶した。 鮫点121.5

-1230,  $(a)_{D}^{25} = +23.97$  (c. 1.0679

"CHC & 3 )、 C 3 3 H 5 2 0 8 として計算値 C 6 8.7 2 、・

H 9.0 9、分析值 C 6 8.9 2、 H 9.0 D。

を炉通し、真空中で溶媒を除去すると、残留物

・かん6日上クロマドグラフィーに付し、メチレン

45

代理人 茂 村 皓

第1頁の続き

⑦発 明 者 ミラン・アール・ウスココビックアメリカ合衆国ニュージヤーシー州アッパー・モントクレアー

・ハイランド・アベニユー253

## 手 続 補 正 書 (1981) **帕和55年7.月10日**

## 特許庁長官殿

1. 事件の表示

照和 5 5 年特許 2 年 4 7 9 3 6 号 2 発明 の名称 ケンデォキシコール酸の製造方法

3. 補正をする者 平作との関係 特許出頭人 健. 所

供 所 名 エフ・ホフマン・ラ ロシユ ウント コ (名 初 アクチェンゲゼルシャフト 4 代 班 人 野 所 デ100 東京却千代田区大手町二丁目2乗1号 所 大 手 町 ピ ル デ ン ダ 3 3 1 配 町 (211) 3 6 5 1 (代 数) 氏 名 (6669) 浅 村 皓

5. 補正命令の日付

四和

6. 福正により増加する発明の後 特許: 7 55.7.10

7. 補正の対象.

8. 補正の内容 別紙のとおり

明細音の浄昏 (内容に変更なし)